

(19)



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets

(11) Veröffentlichungsnummer: **0 680 946 A1**

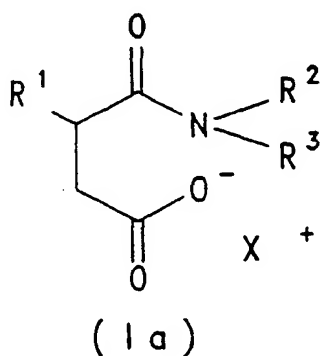
(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG(21) Anmeldenummer: **95106336.1**(51) Int. Cl.⁶: **C07C 233/17, C07H 15/12, B01F 17/22**(22) Anmeldetag: **27.04.95**(30) Priorität: **04.05.94 DE 4415703**(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
08.11.95 Patentblatt 95/45(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE DK ES FR GB IT LI NL(71) Anmelder: **HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT**
Brüningstrasse 50
D-65929 Frankfurt am Main (DE)(72) Erfinder: **Dönges, Reinhard, Dr.**

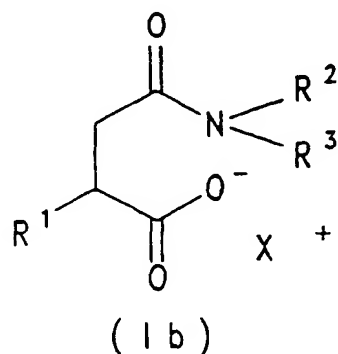
Kelkheimer Strasse 115a
D-65812 Bad Soden (DE)
Erfinder: **Ehrler, Rudolf, Dr.**
Ringstrasse 22d
D-65439 Flörsheim (DE)
Erfinder: **Milewski, Eckhard**
Robert-Schumann-Ring 116
D-65830 Kriftel (DE)
Erfinder: **Reng, Alwin K.**
Im Schulzehnten 22
D-65779 Kelkheim (DE)

(54) **Salze von Alkyl- und Alkenylbernsteinsäurehalbamiden.**

(57) Die Erfindung betrifft Salze von Alkyl- und Alkenylbernsteinsäurehalbamiden der Formeln



und / oder



wobei

- R¹ C₆-C₁₀₀-Alkyl, C₆-C₁₀₀-Alkenyl (geradkettig oder verzweigt),
R² einen Deoxysaccharidrest, der sich von Mono-, Di- oder Oligosacchariden ableitet, bedeutet,
R³ Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder R² bedeutet,
X⁺ ein Proton, ein Alkalimetallion, das Äquivalent eines Erdalkalimetallions, ein Ammoniumion der Formel N⁺HR⁴R⁵R⁶ (II) oder der Formel N⁺HR²R³R⁴ (III) bedeutet,
wobei
R⁴, R⁵, R⁶ unabhängig voneinander für Wasserstoff, C₁-C₂₀-Alkyl, eine Hydroxygruppe, C₁-C₆-Hydroxyalkyl oder C₃-C₆-Polyhydroxyalkyl stehen, und
R², R³, R⁴ die vorgenannte Bedeutung haben.

Die Erfindung betrifft ferner ein Verfahren zur Herstellung der Salze von Alkyl- und/oder Alkenylbernsteinsäurehalbamiden, dadurch gekennzeichnet, daß man Alkyl- und/oder Alkenylbernsteinsäureanhydrid mit aminogrup-

EP 0 680 946 A1

EP 0 680 946 A1

penhaltigen Kohlehydraten in Gegenwart von basischen Verbindungen umgesetzt.

Die Erfindung betrifft Salze von Alkyl- und/oder Alkenylbernsteinsäurehalbamiden, ein Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung als Tenside.

Alkyl- und Alkenylbernsteinsäurehalbamide sind an sich seit langem bekannt. In der EP-A-0 498 178 sind Ammoniumsalze von Alkenylbernsteinsäurehalbamiden beschrieben, die als Korrosionsinhibitoren bzw. in der Öl- und/oder Gasförderung Verwendung finden.

Die Verwendung von Alkenylbernsteinsäurehalbamiden als Korrosionsschutzmittel ist ebenfalls in der EP-A-0 127 132 und in der EP-A-0 191 952 beschrieben.

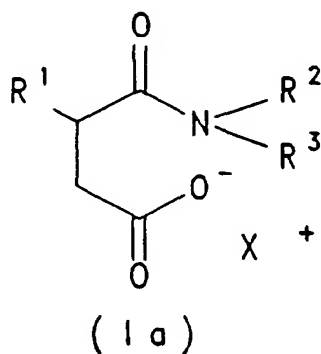
In der EP-A-0 510 564 findet sich ein Verfahren zur Herstellung von oberflächenaktiven Mitteln aus Di- oder Tricarbonsäuren. Als Dicarbonsäure wird beispielsweise Bernsteinsäure verwendet. Die Produkte werden als oberflächenaktive Mittel, bevorzugt in kosmetischen Zubereitungen verwendet.

In der US-A-3 576 743 werden öllösliche Produkte beschrieben, die aus der Veresterung eines Polycarbonsäureanhydrids, insbesondere Alkenylbernsteinsäureanhydrid, mit einem mehrwertigen Alkohol und anschließender Umsetzung des gebildeten Esters mit einem primären Amin entstehen. Bei den eingesetzten Aminen handelt es sich um primäre Aminoalkohole, wie Ethanolamin, Tris(hydroxymethyl)-aminomethan und Glucamin. Diese Produkte werden als Schmiermittel- und Kraftstoffadditive verwendet.

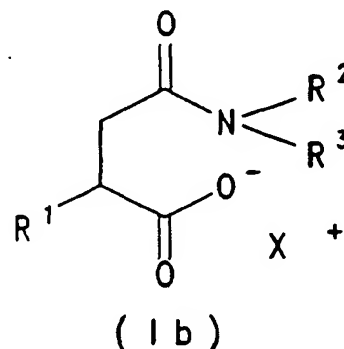
Die vorgenannten Verbindungen zeigen jedoch den Nachteil, nur in bestimmten Einsatzgebieten anwendbar zu sein. Oft weisen sie auch keine guten dermatologischen Eigenschaften auf, so daß sie für eine Anwendung als Tenside im Waschmittel- und Kosmetikbereich nicht in Frage kommen.

Es war daher Aufgabe der Erfindung, neue wasserlösliche Alkyl- und/oder Alkenylbernsteinsäureverbindungen zur Verfügung zu stellen, die die oben genannten Nachteile nicht aufweisen und die zudem biologisch gut abbaubar sind.

Gegenstand der Erfindung sind Salze von Alkyl- und/oder Alkenylbernsteinsäurehalbamiden der Formeln



und / oder



wobei

R¹ C₆-C₁₀₀-Alkyl, C₆-C₁₀₀-Alkenyl,

R² einen Deoxysaccharidrest, der sich von Mono-, Di- oder Oligosacchariden ableitet, bedeutet,

R³ Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder R² bedeutet,

X⁺ ein Proton, ein Alkalimetallion, das Äquivalent eines Erdalkalimetallions, ein Ammoniumion der Formel N⁺HR⁴R⁵R⁶ (II) oder der Formel N⁺HR²R³R⁴ (III) bedeutet,

wobei

R⁴, R⁵, R⁶ unabhängig voneinander für Wasserstoff, C₁-C₂₀-Alkyl, eine Hydroxygruppe, eine C₁-C₆-Hydroxyalkylgruppe oder C₃-C₆-Polyhydroxyalkylgruppe stehen und R², R³, R⁴ die vorgenannten Bedeutungen haben.

Als Deoxysaccharid (auch Desoxysaccharid) wird nach der Nomenklatur in der organischen Chemie ein Saccharid bezeichnet, bzw. dem formal ein Hydroxylradikal durch ein Wasserstoffradikal ersetzt ist (D. Hellwinkel, "Die systematische Nomenklatur der Organischen Chemie", Springer Verlag, Berlin, Heidelberg, New York 1974, S. 70). Eine genauere Bezeichnung ist Deoxy-n-Saccharylrest, wobei n die Position innerhalb des Saccharylrestes kennzeichnet, die den Saccharidteil mit beispielsweise einem Amidstickstoff verknüpft.

Bevorzugt sind Salze von Bernsteinsäurehalbamiden der Formeln (Ia) und/oder (Ib) in denen

R¹ C₆-C₂₂-Alkenyl,

R² einen Deoxysaccharidrest, der sich von Glucose, Galaktose, Mannose, Fructose, Maltose, Isomal-

tose, Isomaltulose, Lactose, Sorbit, Maltit, Lactit, Isomaltit oder Stärkehydrolysat ableitet, bedeutet,

R³ Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl bedeutet oder = R² ist,

X⁺ ein Lithiumion, Kaliumion, Natriumion oder das Äquivalent eines Calcium- oder Magnesiumions bedeutet.

Besonders bevorzugt sind jedoch Salze von Bernsteinsäurehalbamiden der Formeln (Ia) und/oder (Ib), in denen

R¹ C₆-C₂₂-Alkenyl

R² einen Deoxysaccharidrest bedeutet, der sich von Glucose, Maltose, Isomaltulose, Lactose, Sorbit, Mannose oder Lactit ableitet,

R³ C₁-C₆-Alkyl,

X⁺ ein Natriumion bedeutet.

Ebenfalls Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der vorgenannten erfindungsgemäßen Salze der Alkyl- und/oder Alkenylbernsteinsäurehalbamiden, dadurch gekennzeichnet, daß man Alkyl- und/oder Alkenylbernsteinsäureanhydrid mit aminogruppenhaltigen Kohlenhydraten in Gegenwart von basischen Verbindungen umsetzt. Bevorzugt werden als basische Verbindungen Alkalimetallhydroxide, Erdalkalimetallhydroxide, Alkylamine und/oder Hydroxyalkylamine verwendet. Besonders geeignet ist Natriumhydroxid. Weitere geeignete basische Verbindungen sind Amine, insbesondere Alkylamine, wie primäre, sekundäre und tertiäre C₁-C₆-Alkylamine, z.B. Triethylamin und Hydroxyalkylamine, wie primäre, sekundäre und tertiäre C₁-C₆-Hydroxyalkylamine, z.B. Triethanolamin sowie Aminosucker.

Die als Ausgangssubstanzen verwendeten Alkenylbernsteinsäureanhydride lassen sich durch Umsetzung von Maleinsäureanhydrid und Olefinen im Sinne einer En-Reaktion erhalten. Durch Hydrierung erhält man die entsprechenden Alkylbernsteinsäureanhydride.

Als aminogruppenhaltige Kohlenhydrate, die für die Umsetzung mit Bernsteinsäureanhydrid zu den gewünschten erfindungsgemäßen Verbindungen der Formeln (Ia) bzw. (Ib) geeignet sind, sind die Aminosucker und Aminopolyole, wobei im Sinne der Erfindung der Zuckerrest und der Polyolrest als Deoxysaccharidrest bezeichnet werden, zu nennen. Aminosucker, wie Glucosamin, Galaktosamin und andere, sind aus dem Stand der Technik bekannt und auf verschiedene Weise erhältlich (S. Peat, Adv. Carbohydr. Chem. 2, 37 (1946); Foster, Stacy, Adv. Carbohydr. Chem. 7, 247 (1952); Org. Synthesis 26, 36 (1946)). Aminopolyole sind ebenfalls seit langem bekannt und lassen sich durch reduktive Aminierung der entsprechenden Mono-, Di- oder Oligosaccharide erhalten (US-A-2 830 983, EP-A-0 255 033, US-A-2 016 962), so beispielsweise 1-Methylamino-1-deoxysorbit (N-Methylglucamin) oder 1-Amino-1-deoxygalactit.

Als Lösemittel für die vorgenannte Reaktion sind Wasser, niedere Alkohole, wie Methanol, Ethanol, Propanole, Glykole, weitere mit Wasser mischbare polare organische Lösemittel, wie Ketone und Glycoläther, sowie als aprotische Lösemittel Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid geeignet. Bevorzugt wird in einer wäßrigen Lösung oder einer wäßrig-alkoholischen Lösung umgesetzt. Die Umsetzung der Alkyl- und/oder Alkenylbernsteinsäureanhydride mit dem aminogruppenhaltigen Kohlenhydrat erfolgt bei einer Temperatur von 0 bis 100 °C, vorzugsweise 30 bis 70 °C.

Die Konzentration des aminogruppenhaltigen Kohlenhydrats in der Lösung beträgt 5 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 10 bis 50 Gew.-%.

Die aminogruppenhaltigen Kohlenhydrate werden in entsprechender Konzentration in einem der oben genannten Lösemittel vorgelegt und dazu dann das entsprechende Alkyl- und/oder Alkenylbernsteinsäureanhydrid zutropft. Die Zutropfdauer beträgt zwischen 10 Minuten und 6 Stunden, bevorzugt zwischen 30 Minuten und 2 Stunden. Der pH-Wert der Reaktion wird über die Zugabe der basischen Verbindungen gesteuert.

Das Molverhältnis von Alkyl- und/oder Alkenylbernsteinsäureanhydrid zu aminogruppenhaltigem Kohlenhydrat beträgt 0,8-1,2 : 0,8-1,2, bevorzugt jedoch 1:1.

Die erfindungsgemäßen Salze der Alkyl- und/oder Alkenylbernsteinsäurehalbamide finden Verwendung als Tenside. Die Salze der Alkyl- und/oder Alkenylbernsteinsäurehalbamide werden in einer Menge von 1 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 3 bis 15 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Tensidlösung, verwendet.

Analytik

Durch 12-stündiges Trocknen bei 100 °C im Vakuumtrockenschrank wird der gesamte Feststoffgehalt der Lösung ermittelt.

Die Infrarot-Spektren der getrockneten Proben zeigen die typischen Banden der Amide bei ca. 1630 bis 1650 cm⁻¹ (sekundäre und tertiäre Amide) und zusätzlich bei ca. 1550 cm⁻¹ für das Carboxylat-Anion.

Die Analytik der Alkyl- und/oder Alkenylbernsteinsäurehalbamide ist in Beispiel 1 für die isolierten Trockensubstanzen wiedergegeben. Für die Beispiele 2 bis 11 wird der Feststoffgehalt wie oben beschrieben ermittelt. Daraus läßt sich der Halbamidgehalt mittels potentiometrischer Titration bestimmen.

5 Beispiele

In den folgenden Beispielen wird die erfindungsgemäße Herstellung der durch die Formeln Ia und Ib beschriebenen Alk(en)ylbernsteinsäurederivate beschrieben. Bei den beschriebenen Verfahren entstehen grundsätzlich Produktgemische aus Ia und Ib, wobei Ia und Ib jeweils aufgrund zwei möglicher stereoisomerer Anordnungen des Restes R¹ (R und S) ein Diastomerenpaar bilden. In Beispiel 1 werden die daraus resultierenden Isomeren einzeln bezeichnet, in den weiteren Beispielen wird nur die allgemeinere Bezeichnung wiedergegeben.

Beispiel 1

15

Natriumsalz eines Gemisches aus

N-(1-Deoxyglucityl)-N-methyl-1(R)-dodecenylnsteinsäuremonoamid

N-(1-Deoxyglucityl)-N-methyl-1(S)-dodecenylnsteinsäuremonoamid

N-(1-Deoxyglucityl)-N-methyl-2(R)-dodecenylnsteinsäuremonoamid

20

N-(1-Deoxyglucityl)-N-methyl-2(S)-dodecenylnsteinsäuremonoamid

Es werden 97,5 g N-Methylglucamin in 790 ml Wasser vorgelegt. Dazu werden bei 60 °C unter Rühren 133 g destilliertes Dodecenylnsteinsäureanhydrid innerhalb von 4 Stunden zugetropft. Der pH wird mittels 40,3 g 50 Gew.-%iger Natronlauge zwischen 9,0 und 9,5 gehalten. Danach wird noch 1 Stunde bei 60 °C nachgerührt. Man erhält eine stark schäumende, klare Lösung mit einem Feststoffgehalt von 25,4 Gew.-%. Eine getrocknete Probe zeigt im Infrarot-Spektrum die für die Formel Ia und Ib typischen Absorptionssignale bei 1412, 1575 und 1630 cm⁻¹.

10 g der obigen Lösung (entspricht 2,54 g Trockensubstanz) werden an einer Kieselgelsäule (Länge 50 cm, ID 5 cm) chromatographiert. Die Hauptfraktion (2, 10 g) besteht nach HPLC aus den erwarteten 4 Komponenten im Verhältnis (in Flächen %) 19:17:33:31. Das Isomeren-Gemisch zeigt im ¹³C-NMR-Spektrum (75,4 MHz, CD₃OD) die erwarteten Signalgruppen für die Alkyl-Kette und C₂ und C₃ des Bernsteinsäureteils bei 14 bis 50 ppm, des Kohlenhydratteils von 64 bis 74 ppm, der olefinischen C-Atome bei 128 bis 135 ppm und der Carbonyl-C-Atome der Carboxy- und Amid-Gruppen bei 176 bis 185 ppm.

35

Beispiel 2

N-(1-Deoxyglucityl)-N-methyl-pentapropenylnsteinsäuremonoamid Na-Salz

40 274 g Pentapropenylnsteinsäureanhydrid (technisch, M = 366) werden mit 136 g N-Methylglucamin (1-Methylamino-1-deoxyglucit) in 105 g Wasser bei 60 °C innerhalb 1 Stunde umgesetzt und 1 weitere Stunde nachgerührt. Danach wird innerhalb 1 Stunde 56 g 50 %ige Natronlauge zugegeben. Man erhält 583 g Lösung mit einem Feststoffgehalt von 68 Gew.-%. Der Halbamidgehalt des Feststoffs beträgt 78 Gew.-%.

45 Beispiel 3

N-(1-Deoxyglucityl)-N-methyl-tetrapropenylnsteinsäuremonoamid Triethanolammoniumsalz

50 296 g Tetrapropenylnsteinsäureanhydrid (technisch) der Molmasse 296, 196 g N-Methylglucamin (1-Methylamino-1-deoxyglucit) und 149 g Triethylamin werden bei 60 °C in 200 g Wasser umgesetzt. Die Zutropfdauer des Bernsteinsäureanhydrids beträgt 1,5 Stunden. Man erhält eine Lösung mit 76 Gew.-% Feststoffgehalt. Der Halbamidgehalt des Feststoffs beträgt 82 Gew.-%.

55

Beispiel 4

N-(2-Deoxyglucosamino)-dodecyl/tetradecenylbernsteinsäuremonoamid Na-Salz

5 Es werden 64,7 g Glucosamin-Hydrochlorid in 300 ml Wasser vorgelegt. Dazu werden bei 10 °C 88,8 g eines Gemisches aus Dodecenyl- und Tetradecenylbernsteinsäureanhydrides der mittleren Molmasse 296 innerhalb 1 Stunde zugetropft. Parallel dazu tropft man eine Lösung von 24 g Natriumhydroxid gelöst in 56 g Wasser so zu, daß ein pH-Wert von 7 bis 8 vorliegt. Man rührt noch eine Stunde bei 40 °C nach und erhält 523 g einer klaren, stark schäumenden Lösung mit einem Feststoffgehalt von 32 Gew.-%. Der
10 Halbamidgehalt des Feststoffs beträgt 88 Gew.-%.

Beispiel 5

15 N-(1-Deoxyglucityl)-N-methyl-dodecyl/tetradecenylbernsteinsäuremonoamid 1-Deoxyglucityl-dimethylammoniumsalz

Es werden 97,5 g N-Methylglucamin und 106 g Dimethylglucamin in 500 ml Wasser vorgelegt. Man heizt auf 60 °C auf und tropft 148 g eines Gemisches aus Dodecenyl- und Tetradecenylbernsteinsäureanhydrides der mittleren Molmasse 296 innerhalb 1,5 Stunden zu. Man erhält 850 g einer klaren Lösung mit
20 einem Feststoffgehalt von 43 Gew.-%. Der Halbamidgehalt des Feststoffs beträgt 78 Gew.-%.

Beispiel 6

25 N-(1-Deoxyglucityl)-N-methyl-dodecyl/tetradecenylbernsteinsäuremonoamid Triethanolammoniumsalz

148 g Dodecenyl/tetradecenylbernsteinsäureanhydrid (technisch) der Molmasse 296, 97,5 g N-Methylglucamin (1-Methylamino-1-deoxyglucit) und 74,6 g Triethanolamin werden bei 60 °C in 500 ml Wasser umgesetzt. Die Zutropfdauer des Bernsteinsäureanhydrids beträgt zwei Stunden. Es resultieren 815 g
30 Lösung mit 40 Gew.-% Feststoffgehalt. Der Halbamidgehalt des Feststoffs beträgt 77 Gew.-%.

Beispiel 7

35 N-(1-Deoxyglucityl)-N-methyl-dodecyl/tetradecenylbernsteinsäuremonoamid 1-Deoxyglucitylmethylammoniumsalz

Es werden 195 g N-Methylglucamin in 500 ml Wasser vorgelegt. Man heizt auf 60 °C auf und tropft innerhalb von 1 Stunde 148 g eines Gemisches aus Dodecenyl- und Tetradecenylbernsteinsäureanhydrides der mittleren Molmasse 296 zu. Man rührt noch 1,5 Stunden bei 60 °C nach und erhält 825 g einer klaren
40 Lösung mit einem Feststoffgehalt von 41 Gew.-%. Der Halbamidgehalt des Feststoffs beträgt 88 Gew.-%.

Beispiel 8

N-(1-Deoxyglucityl)-N-methyl-dodecyl/tetradecenylbernsteinsäuremonoamid Na-Salz

45 Es werden 97,5 g N-Methylglucamin in 450 g Wasser vorgelegt. Dazu werden bei 60 °C innerhalb 2 Stunden 148 g eines Gemisches aus Dodecenyl- und Tetradecenylbernsteinsäureanhydrides der mittleren Molmasse 296 zugetropft. Parallel dazu tropft man 61 g 30 %ige Natriumhydroxid-Lösung so zu, daß ein pH-Wert von 9 bis 10 vorliegt. Man rührt noch eine Stunde bei 60 °C nach und erhält 743 g einer klaren, stark schäumenden Lösung mit einem Feststoffgehalt von 34 Gew.-%. Der Halbamidgehalt des Feststoffs
50 beträgt 62 Gew.-%.

Beispiel 9

55 N-(1-Deoxyglucityl)-dodecyl/tetradecenylbernsteinsäuremonoamid Na-Salz

Es werden 90,5 g Glucamin in 450 g Wasser vorgelegt. Dazu werden bei 60 °C innerhalb von 2 Stunden 148 g eines Gemisches aus Dodecenyl- und Tetradecenylbernsteinsäureanhydrides der mittleren Molmasse 296 zugetropft. Parallel dazu tropft man 70 g 30 %ige Natriumhydroxid-Lösung so zu, daß ein

pH-Wert von 9 bis 10 vorliegt. Man rührt noch zwei Stunden bei 60 °C nach und erhält 743 g einer klaren Lösung mit einem Feststoffgehalt von 31 Gew.-%. Der Halbamidgehalt des Feststoffs beträgt 92 Gew.-%.

Beispiel 10

N-(2-Deoxy-D-glucopyranosylmannityl/sorbityl)dodecenybernsteinsäuremonoamid Na-Salz

Es werden 34,1 g 2-Amino-2-deoxy-D-glucopyranosylmannit/sorbit (2-Aminopalatinit) in 87 g Wasser vorgelegt. Dazu werden bei 50 °C 23,1 g eines Dodecenybernsteinsäureanhydrid innerhalb von $\frac{1}{2}$ Stunde zugetropft. Parallel dazu tropft man 7,5 g 50 %ige Natriumhydroxid-Lösung so zu, daß ein pH-Wert von 9 bis 9,5 gehalten wird. Man rührt noch zwei Stunden bei 50 °C nach und erhält 140,5 g einer klaren, stark schäumenden Lösung mit einem Feststoffgehalt von 46 Gew.-%. Der Halbamidgehalt des Feststoffs beträgt 88 Gew.-%.

Beispiel 11

N-(1-Deoxyglucityl)-N-methyl-dodecyl/tetradecenybernsteinsäuremonoamid Trishydroxymethyl-methylammoniumsalz

195 g N-Methylglucamin werden in 800 ml Wasser suspendiert. Unter Eiskühlung läßt man langsam 296 g eines Gemisches aus Dodecyl- und Tetradecenybernsteinsäureanhydrides (mittlere Molmasse 296) zutropfen (Dauer: 3 Stunden) und hält dabei mit 80 g 50 %iger Natronlauge den pH-Wert von 9 bis 10. Es wird noch eine Stunde bei 60 °C gerührt. Die nun klare Lösung wird unter Eiskühlung mit 50 g konzentrierter Schwefelsäure auf pH 3 angesäuert und vom ausgefallenen Natriumsulfat abfiltriert. Das Filtrat wird mit 112 g Trishydroxymethylaminomethan neutralisiert (pH-Wert 6,6). Das Methanol wird abdestilliert und dabei sukzessiv durch Wasser ersetzt. Man erhält eine Lösung mit einem Feststoffgehalt von 39 Gew.-%. Der Halbamidgehalt des Feststoffs beträgt 91 Gew.-%.

Beispiele 12 bis 16

Prüfung des Schaumvermögens und Bestimmung des Kältetrübungspunktes und des Zein-Wertes der Beispiele 5 bis 9.

Die Zein-Werte (A. K. Reng et al., Parfümerie und Kosmetik 68, 771 bis 788, 1987) geben orientierende Hinweise über die Hautverträglichkeit von Tensiden.

Für milde Tenside sollten sie kleiner als 200 mg Stickstoff/100 ml Tensidlösung betragen. Die erfindungsgemäß hergestellten Produkte der Beispiele 5 bis 9 weisen Zeinwerte weit unter dieser Grenze auf und sind somit als sehr mild einzustufen. Die Prüfungsergebnisse sind in Tabelle 1 zusammengefaßt.

Tabelle 1

Beispiel	Produkt aus Beispiel	Schaum ^{a)} sofort / 5 min.	Kältetrübungspunkt	Zein-Wert
12	5	230 / 230	-5 °C	32
13	6	240 / 240	2 °C	46
14	7	260 / 250	-3 °C	26
15	8	250 / 250	-4 °C	49
16	9	250 / 250	-8 °C	123

a) nach Ross/Miles in mm bei 1,0 % waschaktiver Substanz.

Beispiele 17a und b

Herstellung besonders hautmilder Haarshampoos unter Verwendung der Produkte aus Beispiel 7 und Beispiel 9 (alle Angaben in Gew.-%).

Beispiel 17a

5	®Genapol LRO flüssig (Laurylalkoholethersulfat, Hersteller: Hoechst AG)	40 %
	Parfümöl	0,03 %
	Wasser	47,65 %
	Produkt aus Beispiel 7 (als 41 gew.-%ige Lösung)	8,5 %
	®Genapol L-3 (Laurylalkoholethoxylat, Hersteller: Hoechst AG)	2,0 %
10	Farbstoff-Lösung	0,27 %
	Konservierungsmittel	0,05 %
	Natriumchlorid	1,5 %

Beispiel 17b

20	®Genapol LRO flüssig (Laurylalkoholethersulfat)	40 %
	Parfümöl	0,03 %
	Wasser	44,85 %
	Produkt aus Beispiel 9 (als 31 gew.-%ige Lösung)	11,3 %
	®Genapol L-3 (Laurylalkoholoxethylat)	2,0 %
	Farbstoff-Lösung	0,27 %
25	Konservierungsmittel	0,05 %
	Natriumchlorid	1,5 %

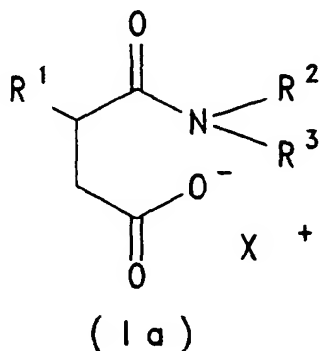
Beispiele 18a bis d

Herstellung besonders hautmilder Spülmittelkonzentrate unter Verwendung des Produktes aus Beispiel 7.

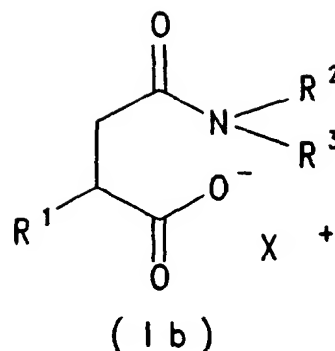
35	Beispiel	18a	18b	18c	18d
		Anteile in Gew.-%			
	Sek. Alkansulfonat (®Hostapur SAS, 60 % Hersteller: Hoechst AG)	45,0	33,3	-	-
	Laurylethersulfat (®Genapol LRO, 70 % Hersteller: Hoechst AG)	11,4	-	38,6	14,2
40	Fettalkoholoxethylat (®Genapol UD 80 Hersteller: Hoechst AG)	-	10,0	-	7,0
	Cocosamidopropylbetain (®Genagen CAB, 30 % Hersteller: Hoechst AG)	-	-	10,0	10,0
	Produkt-Beispiel 7 (als 41 gew.-%ige Lösung)	12,2	24,4	24,4	48,8
	Ethanol	5,0	5,0	5,0	5,0
45	Wasser	26,4	27,3	22,0	15,0

Patentansprüche

1. Salze von Alkyl- und/oder Alkenylbernsteinsäurehalbamiden der Formeln



und / oder



wobei

- R¹ C₆-C₁₀₀-Alkyl, C₆-C₁₀₀-Alkenyl (geradkettig oder verzweigt),
 R² einen Deoxysaccharidrest, der sich von Mono-, Di- oder Oligosacchariden ableitet, bedeutet,
 R³ Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl oder R² bedeutet,
 X⁺ ein Proton, ein Alkalimetallion, ein Äquivalent eines Erdalkalimetallions, ein Ammoniumion der Formel N⁺HR⁴R⁵R⁶ (II) oder der Formel N⁺HR²R³R⁴ (III) bedeutet, wobei
 R⁴, R⁵, R⁶ unabhängig voneinander für Wasserstoff, C₁-C₂₀-Alkyl, eine Hydroxygruppe, C₁-C₆-Hydroxyalkyl oder C₃-C₆-Polyhydroxyalkyl stehen, und
 R², R³, R⁴ die vorgenannte Bedeutung haben.

2. Salze von Bernsteinsäurehalbamiden nach Anspruch 1, wobei

- R¹ C₆-C₂₂-Alkenyl,
 R² einen Deoxysaccharidrest, der sich von Glucose, Galaktose, Mannose, Fructose, Maltose, Isomaltose, Isomaltulose, Lactose, Sorbit, Maltit, Lactit, Isomaltit oder Stärkehydrolysat ableitet, bedeutet,
 R³ Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl bedeutet oder = R² ist,
 X⁺ ein Lithiumion, Kaliumion, Natriumion oder das Äquivalent eines Calcium- oder Magnesiumions bedeutet.

3. Salze von Bernsteinsäurehalbamiden nach Anspruch 1 oder 2, wobei

- R¹ C₆-C₂₂-Alkenyl,
 R² einen Deoxysaccharidrest bedeutet, der sich von Glucose, Maltose, Isomaltulose, Lactose, Sorbit, Malt oder Lactit ableitet,
 R³ C₁-C₆-Alkyl,
 X⁺ ein Natriumion bedeutet.

4. Verfahren zur Herstellung von Salzen von Alkyl- und/oder Alkenylbernsteinsäurehalbamiden, dadurch gekennzeichnet, daß man Alkyl- oder Alkenylbernsteinsäureanhydride mit aminogruppenhaltigen Kohlenhydraten in Gegenwart von basischen Verbindungen umsetzt.

5. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß als basische Verbindungen Alkalimetallhydroxide, Erdalkalimetallhydroxide, Alkylamine und/oder Hydroxyalkylamine verwendet werden.

6. Verfahren nach Anspruch 4 oder 5, dadurch gekennzeichnet, daß man in einer wäßrigen Lösung oder einer wäßrig-alkoholischen Lösung umsetzt.

7. Verfahren nach einem der Ansprüche 4 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß man bei einer Temperatur von 0 bis 100 °C, vorzugsweise 30 bis 70 °C, umsetzt.

EP 0 680 946 A1

8. Verfahren nach einem der Ansprüche 4 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Konzentration des aminogruppenhaltigen Kohlenhydrats in der Lösung 5 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 10 bis 50 Gew.-% beträgt.

5 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 4 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Molverhältnis von Alkyl- und/oder Alkenylbernsteinsäureanhydrid zu aminogruppenhaltigem Kohlenhydrat 0,8-1,2 : 0,8-1,2, vorzugsweise 1:1 beträgt.

10 10. Verwendung der Salze der Alkyl- und/oder Alkenylbernsteinsäurehalbamide der Ansprüche 1 bis 3 als Tenside.

11. Verwendung nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Salze der Alkyl- und/oder Alkenylbernsteinsäurehalbamide in einer Menge von 1 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 3 bis 15 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Tensidlösung, verwendet werden.

15

20

25

30

35

40

45

50

55



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			EP 95106336.1
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl. 6)
X	<u>JP - A - 5 125 014</u> (KAO CORP.) * Zusammenfassung; Ausführungsbeispiel 6; Seite 13, Zeilen 14-16; Tabelle 13 *	1-4, 8-11	C 07 C 233/17 C 07 H 15/12 B 01 F 17/22
A	<u>WO - A - 92/15 554</u> (KODAK LIMITED) * Beispiel 3; Zusammenfassung *	1,2, 10,11	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl. 6)
			C 07 C 233/00 C 07 H 15/00
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.			
Recherchenort WIEN		Abschlußdatum der Recherche 22-06-1995	Prüfer KÖRBER
<div><div><p>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTEN</p><p>X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet</p><p>Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie</p><p>A : technologischer Hintergrund</p><p>O : mündliche Offenbarung</p><p>P : Zwischenliteratur</p><p>T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze</p></div><div><p>E : älteres Patentedokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist</p><p>D : in der Anmeldung angeführtes Dokument</p><p>L : aus andern Gründen angeführtes Dokument</p><p>& : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</p></div></div>			

